SEST AWANDIES COPY

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2004-176031

(43) Date of publication of application: 24.06.2004

(51)Int.CI.

C08L101/00 B32B 27/20 C08K 3/00 H05K 1/03

(21)Application number: 2003-026331

(71)Applicant:

SEKISUI CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

03.02.2003

(72)Inventor:

AKAHO KAZUNORI YONEZAWA MITSUHARU

YAGI MOTOHIRO **FUJIWARA AKIHIKO** SHIBAYAMA KOICHI **DEGUCHI HIDEHIRO**

(30)Priority

Priority number: 2002029783

Priority date : 06.02.2002

. * 35

Priority country: JP

14.05.2002

30.05.2002 JP

2002158211 2002287005

2002139090

2002158210

30.05.2002 30.09.2002

JP

JP

JP

(54) RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a resin composition excellent in dynamic physical properties, dimensional stability, heat resistance, flame retardant property, etc., especially in high temperature physical properties, and a material for a substrate, a sheet, a laminated plate, a copper foil with the resin, a coppr plated laminated plate, a tape for an TAB, a printed substrate, a prepreg and an adhesive sheet.

SOLUTION: This resin composition contains 100pts.wt. thermosetting resin with 0.1-65 pts.wt. inorganic compound, and has ≤17 ×10-5[° C-1] mean linear expansion coefficient (□2) from 10° C higher temperature from the glass transition temperature of the resin composition to 50° C higher temperature from the glass transition temperature of the resin composition.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

28.03.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19) 日本国特許厅(JP)

(12)公 開 特 許 公 報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開2004-176031 (P2004-176031A)

(43) 公開日 平成16年6月24日(2004.6.24)

(51) Int.Cl. ⁷	F I	テーマコード (参考)
COBL 101/00	CO8L 101/00	4F100
B32B 27/20	B 3 2 B 27/20	4 J O O 2
COBK 3/00	CO8K 3/00	
HO5K 1/03	HO5K 1/03 6100	3

審査請求 有 請求項の数 32 〇 L (全 28 頁)

(21) 出願番号	特願2003-26331 (P2003-26331)	(71) 出願人	000002174
(22) 出題日 (31) 優先權主張番号	平成15年2月3日 (2003.2.3) 特願2002-29783 (P2002-29783)		積水化学工業株式会社 大阪府大阪市北区西天満2丁目4番4号
(32) 優先日 (33) 優先權主張国	平成14年2月6日 (2002.2.6) 日本国 (JP)	(72) 発明者	赤穂 和則 大阪府三島郡島本町百山2-1 積水化学
(31) 優先權主張番号	特顏2002-139090 (P2002-139090)		大阪府三島郡島本町百山2-1 積水化学工業株式会社内
(32) 優先日 (33) 優先權主張国	平成14年5月14日 (2002.5.14) 日本国 (JP)	(72) 発明者	米澤 光治 大阪府三島郡島本町百山2-1 積水化学
(31) 優先權主張番号 (32) 優先日	特願2002-158210 (P2002-158210) 平成14年5月30日 (2002.5.30)	(70) 28 58 24	工業株式会社内
(33) 優先權主張国	日本国 (JP)	(72) 発明者	八木 元裕 大阪府三島郡島本町百山2-1 積水化学
(31) 優先權主張番号 (32) 優先日	特願2002-158211 (P2002-158211) 平成14年5月30日 (2002.5.30)	(72) 発明者	工業株式会社内 藤原 昭彦
(33) 優先權主張国	日本国 (JP)	(,) = ,	大阪府三島郡島本町百山2-1 榎水化学
			工業株式会社内 最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 樹脂組成物

(57)【要約】

【課題】力学的物性、寸法安定性、耐熱性、難燃性等に優れ、特に高温物性に優れた樹脂組成物、基板用材料、シート、積層板、樹脂付き銅箔、銅張積層板、TAB用テープ、プリント基板、プリプレグ及び接着シートを提供する。

【解決手段】熱硬化性樹脂100重量部と無機化合物0.1~65重量部とを含有する樹脂組成物であって、樹脂組成物のガラス転移温度よりも10℃高い温度から、樹脂組成物のガラス転移温度よりも50℃高い温度までの平均線膨張率(α2)が17×10⁻⁵ [℃-1] 以下である樹脂組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

熱硬化性樹脂及び/又は光硬化性樹脂100重量部と無機化合物 0. 1~65重量部とを含有する樹脂組成物であって、樹脂組成物のガラス転移温度よりも10℃高い温度から、樹脂組成物のガラス転移温度よりも50℃高い温度までの平均線膨張率(α2)が17×10⁻⁵[℃-1]以下であることを特徴とする樹脂組成物。

【請求項2】

樹脂組成物のガラス転移温度よりも10℃高い温度から、樹脂組成物のガラス転移温度よりも50℃高い温度までの平均線膨張率(α2)を、樹脂組成物のガラス転移温度よりも50℃低い温度から、樹脂組成物のガラス転移温度よりも10℃低い温度までの平均線膨張率(α1)で除して求めた平均線膨張率比(α2/α1)が2以下であることを特徴とする請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項3】

50~100℃での平均線膨張率が10×10 -5 [℃-1] 以下であり、かつ、200~240℃での平*20

*均線膨張率が25×10⁻⁵ [℃-1] 以下であることを特 徴とする請求項1又は2記載の樹脂組成物。

【請求項4】

150~200℃での平均線膨張率を、50~100℃での平均線膨張率で除して求めた平均線膨張率比(1)が2.5以下であり、かつ、250~300℃での平均線膨張率を、50~100℃での平均線膨張率で除して求めた平均線膨張率比(2)が4.5以下であることを特徴とする請求項1、2又は3記載の樹脂組成物。

0 【請求項5】

樹脂組成物からなる樹脂片を25℃から300℃まで昇温したときの長さの変化量を、樹脂組成物からなる樹脂片の25℃での長さで除して求めた変化率が5%以下であることを特徴とする請求項1、2、3又は4記載の樹脂組成物。

【請求項6】

下記式(1)で表される平均線膨張率比(3)が1.0 5以下であることを特徴とする請求項1、2、3、4又は5記載の樹脂組成物。

【数1】

平均線膨張率比(3) = $(\alpha + 40)$ ~ $(\alpha + 60)$ ℃での平均線膨張率 $/\alpha$ ~ $(\alpha + 2)$

0) ℃での平均線膨張率 ・・・式 (1)

ただし、 α ($^{\circ}$ C) は50C以上400C以下であり、また、Tgをまたがって平均線膨張率比(3)を求める場合は除く。

【請求項7】

樹脂組成物のガラス転移温度よりも10℃高い温度から、樹脂組成物のガラス転移温度よりも50℃高い温度までの樹脂組成物の平均線膨張率を、前記樹脂のガラス転移温度よりも10℃高い温度から、前記樹脂のガラス転移温度よりも50℃高い温度までの前記樹脂の平均線膨張率で除して求めた改善率が0.98以下であることを特徴とする請求項1、2、3、4、5又は6記載の樹脂組成物。

【請求項8】

140℃における引張弾性率が10MPa以上、1MH zでの誘電率が4.5以下であることを特徴とする請求 40 項1、2、3、4、5、6又は7記載の樹脂組成物。

【請求項9】

吸水率が2.0%以下であることを特徴とする請求項 1、2、3、4、5、6、7又は8記載の樹脂組成物。 【請求項10】

吸水率が2.0%以下、1MHzでの誘電率が4.5以下かつ吸水処理後の誘電率が5.0以下であることを特徴とする請求項1、2、3、4、5、6、7、8又は9記載の樹脂組成物。

【請求項11】

厚さ 25μ mの樹脂シートに成形したときに、絶縁抵抗 30 が $10^8\Omega$ 以上であることを特徴とする請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9又は10記載の樹脂組成 物。

【請求項12】

ガラス転移温度が100℃以上であることを特徴とする 請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10又は 11記載の樹脂組成物。

【請求項13】

260℃における破断伸びが10%以上であることを特徴とする請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11又は12記載の樹脂組成物。

【請求項14】

熱硬化性樹脂は、ガラス転移温度が100℃以上であり、かつ、1MIIzでの誘電率が4.5以下であることを特徴とする請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12又は13記載の樹脂組成物。

【請求項15】

熱硬化性樹脂は、エポキシ樹脂、熱硬化型変性ポリフェニレンエーテル樹脂、熱硬化性ポリイミド樹脂、ケイ素樹脂、ベンゾオキサジン樹脂、及び、メラミン樹脂からなる群より選択される少なくとも1種であることを特徴

とする請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、1 0、11、12、13又は14記載の樹脂組成物。

【請求項16】

熱硬化性樹脂は、Fedorsの計算式を用いて求めた溶解度パラメーターが $42[J/cm^3]^{1/2}$ 以上であることを特徴とする請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14又は15記載の樹脂組成物。

【請求項17】

熱硬化性樹脂は、窒素雰囲気中での熱重量測定を行った場合に、25℃での重量に対する10%重量減少温度が400℃以上であることを特徴とする請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15又は16記載の樹脂組成物。

【請求項18】

無機化合物は、層状珪酸塩であることを特徴とする請求 項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、 12、13、14、15、16又は17記載の樹脂組成 物。

【請求項19】

無機化合物は、層状珪酸塩及びウィスカであることを特 徴とする請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、 10、11、12、13、14、15、16、17又は 18記載の樹脂組成物。

【請求項20】

層状珪酸塩は、モンモリロナイト、ヘクトライト、膨潤性マイカ、及び、バーミキュライトからなる群より選択される少なくとも1種であることを特徴とする請求項18又は19記載の樹脂組成物。

【請求項21】

層状珪酸塩は、炭素数6以上のアルキルアンモニウムイオン、芳香族4級アンモニウムイオン又は複素環4級アンモニウムイオンを含有することを特徴とする請求項18、19又は20記載の樹脂組成物。

【請求項22】

広角 X 線回折測定法により測定した (001) 面の平均 層間距離が 3 n m以上であり、かつ、一部又は全部の積 層体が 5 層以下である層状珪酸塩が分散していることを 特徴とする請求項 1、2、3、4、5、6、7、8、 9、10、11、12、13、14、15、16、1 7、18、19、20又は21記載の樹脂組成物。

【請求項23】

請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、1 1、12、13、14、15、16、17、18、1 9、20、21又は22記載の樹脂組成物を用いてなる ことを特徴とする基板用材料。

【請求項24】

請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21又は22記載の樹脂組成物を用いてなる 50

ことを特徴とするシート。

【請求項25】

請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、1 1、12、13、14、15、16、17、18、1 9、20、21又は22記載の樹脂組成物を用いてなる ことを特徴とする積層板。

【請求項26】

請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、1 1、12、13、14、15、16、17、18、1 9、20、21又は22記載の樹脂組成物を用いてなる ことを特徴とする樹脂付き銅箔。

【請求項27】

請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、1 1、12、13、14、15、16、17、18、1 9、20、21又は22記載の樹脂組成物を用いてなる ことを特徴とする銅張積層板。

【請求項28】

請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、1 1、12、13、14、15、16、17、18、1 20 9、20、21又は22記載の樹脂組成物を用いてなる ことを特徴とするTAB用テープ。

【請求項29】

請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、1 1、12、13、14、15、16、17、18、1 9、20、21又は22記載の樹脂組成物を用いてなる ことを特徴とするプリント基板。

【請求項30】

請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、1 1、12、13、14、15、16、17、18、1 30 9、20、21又は22記載の樹脂組成物を用いてなる ことを特徴とするプリプレグ。

【請求項31】

請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、1 1、12、13、14、15、16、17、18、1 9、20、21又は22記載の樹脂組成物を用いてなる ことを特徴とする接着シート。

【請求項32】

請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、1 1、12、13、14、15、16、17、18、1 40 9、20、21又は22記載の樹脂組成物を用いてなる ことを特徴とする光回路形成材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、力学的物性、寸法安定性、耐熱性、難燃性等に優れ、特に高温物性に優れた樹脂組成物、基板用材料、シート、積層板、樹脂付き銅箔、銅張積層板、TAB用テープ、プリント基板、プリプレグ及び接着シートに関する。

0 [0002]

【従来の技術】

近年、電子機器の高性能化、高機能化、小型化が急速に進んでおり、電子機器に用いられる電子部品の小型化、軽量化の要請が高まっている。これに伴い、電子部品の素材についても、耐熱性、機械的強度、電気特性等の諸物性の更なる改善が求められており、例えば、半導体素子のパッケージ方法や半導体素子を実装する配線板についても、より高密度、高機能、かつ、高性能なものが求められている。

[0003]

電子機器に用いられる多層プリント基板は、複数層の絶 縁基板により構成されており、従来、この層間絶縁基板 としては、例えば、熱硬化性樹脂をガラスクロスに含浸 させた熱硬化性樹脂プリプレグや、熱硬化性樹脂又は光 硬化性樹脂からなるフィルムが用いられてきた。上記多 層プリント基板においても高密度化、薄型化のために層 間を極めて薄くすることが望まれており、薄型のガラス クロスを用いた層間絶縁基板やガラスクロスを用いない 層間絶縁基板が必要とされている。そのような層間絶縁 基板としては、例えば、ゴム(エラストマー)類、アク リル樹脂等で変性した熱硬化性樹脂材料、無機充填剤を 大量に配合した熱可塑性樹脂材料等からなるものが知ら れており、下記の特許文献1には、高分子量エポキシ重 合体及び多官能エポキシ樹脂等を主成分とするワニス に、所定の粒子径を有する無機充填剤を配合し、支持体 に塗布して絶縁層とする多層絶縁基板の製造方法が開示 されている。

[0004]

しかしながら、上記製造方法により作製された多層絶縁 基板では、無機充填剤と高分子量エポキシ重合体や多官 30 能エポキシ樹脂との界面面積を確保して機械的強度等の 力学的物性を充分に向上させるために、多量の無機充填 剤を配合する必要があり、製造工程の増加等の加工上の 不具合が生じたり、層間を薄くすることが困難であった りするという問題点があった。

[0005]

また、薄型のガラスクロスを用いた層間絶縁基板やガラスクロスを用いない層間絶縁基板には、耐熱性や寸法安定性等が不充分であるという問題点や、脆く割れやすいために製造工程で不具合が生じることが多いという問題 40点があった。

[0006]

上記多層プリント基板は、層上での回路形成と積層とを 繰り返すことにより多層積層板を得るビルドアップ法 や、回路が形成された層を一括して積層する一括積層法 等により製造されるが、いずれの製造方法においても、 工程数が多いため材料の品質が歩留りに大きく影響し、 メッキ工程、硬化工程、ハンダリフロー工程等の工程を 含むことから、材料には、耐溶剤性、耐水性、耐熱性及 び高温での寸法安定性等が要求される。具体的には、例 えば、酸、アルカリ及び有機溶剤への耐性:電気特性に 影響を与える吸湿が少ないこと;上下層間の高精度な回 路接続に影響を与える高温時及び加熱後の寸法安定性; 鉛フリーハンダでの実装に必要な260℃までの耐熱 性;接続信頼性に影響を与える銅のマイグレーションが 起こりにくいこと等が要求される。

[0007]

例えば、I Cパッケージに用いられるビルドアップ基板やプリント多層基板は、発熱による高温条件下になることがあり、このような環境下でも高い信頼性を維持できることが求められるが、高温時の樹脂寸法変化が大きいと、回路を形成する銅等の金属配線と剥離が発生し、ショートや断線を起こすという問題があった。また、最近、薄厚基板として注目されているフレキシブル多層基板でも、単層のフレキシブル基板同士を接着する接着層とフレキシブル基板を形成するポリイミドフィルム及び回路を形成する銅等の金属配線との熱寸法変化の差が大きいと、同様な問題が発生する。

[0008]

特許文献 I には、優れた耐熱性を有するエポキシ樹脂と、無機化合物とを併用することで高温物性を改善する技術が開示されているが、ガラス転移温度以上の温度では物性の改善効果はほとんど見られず、ガラス転移温度以下の温度でも改善効果は小さい。また、吸湿性や耐溶剤性の改善効果についても期待できない。

[0009]

従来、ガラス転移温度以下の温度での線膨張率を低下させる方法としては、無機充填材を用いる方法が知られていたが、ハンダリフロー等の高温処理に対応したものではなかった。また、近年、環境に配慮して鉛フリーハンダが用いられるようになり、ハンダリフロー工程の更なる高温化が進んだため、単に耐熱性の高い樹脂を用いても、ガラス転移温度以上での線膨張率が大きく高温処理時に不具合が生じるという問題点があった。

[0010]

他方、近年、光通信技術の進展と共に、光通信機器の接続が安価に行われることが求められている。そのため、 高分子材料からなる光通信用材料が注目されている。しかしながら、従来の高分子材料を光通信用材料として用いた場合、様々な問題があった。

[0011]

光通信用高分子材料では、低損失、耐熱性に優れていること、熱線膨張係数が低いこと、透湿性が低いこと、並びに屈折率の制御が容易に行われることなどが求められる。

[0012]

なお、低損失とは、光通信に使用される波長帯において 高分子材料が吸収帯をほとんど有しないため、伝搬損失 が少ないことを意味する。

50 下記特許文献2において、従来の高分子材料は熱線膨張

係数が、半導体や金属材料の熱膨張係数の10倍近い値であり、シリコン等の熱膨張係数の小さい基板上に形成したポリマー光通信材料では、応力が加わり、光通信材料の偏波依存性の原因となったり、光通信材料と基板の反りが発生したり、ポリマー光通信材料端部が基板から剥離するといった不具合が発生することが記載されている。

[0013]

特許文献3には、ファイバ素線(石英ガラス)と樹脂ケースの熱膨張係数差により、ファイバ素線がジャケットから突き出たり、応力集中によってファイバ素線にクラックが発生したりするという問題が記載されている。

[0014]

また、特許文献 4 では光導波路基板と光ファイバーを接着剤を用いて接続する際に、光導波路基板と接続用部品との熱膨張差が大きいと、熱膨張による位置ずれが発生し、安定な光導波路との接続が実現できないことが記載されている。

[0015]

透湿性については、特許文献3において、中空のケースの内部に水蒸気が浸透すると、光素子やファイバ素線の表面に結びし、光素子の腐食を引き起こしたり、クラックの成長を進行させてファイバ素線を破断させるという問題点があり、熱膨張と併せて、これらの要因は総合的に高分子材料を用いた光通信用部品の信頼性を低下させていることが記載されている。また、吸湿性が高いと、水分のOーH結合に起因する光吸収が起こり易く、このことからも低吸湿性である材料が必要とされる。

[0016]

耐熱性については、光通信を端末機器まで導入しようと 30 すると、光信号から電気信号への変換や電気信号から光信号への変換が必要となるため、プリント配線板または、その近傍で光通信用高分子材料は使用されることになる。従って、光通信用高分子材料は、プリント基板製造時のプロセス温度に対する耐熱性や使用時の電気回路からの発熱に対する耐熱性は必要である。非特許文献1には、はんだ耐熱性が要求特性として記載されている。【0017】

上述のように、透明性、耐熱性、低線膨張率、低吸湿性等の物性を満足させる材料が、光通信材料として望まれ 40

他方、下記の特許文献 5 には、剛直な骨格を有するフッ 素化ポリイミドが低熱線膨張率を達成する旨が記載され ている。

[0018]

ている。

下記の特許文献 6 には、コア層とコア層を囲むクラッド層とからなるポリマー光導波路において、クラッド層の外側に、クラッド層よりも熱膨張係数が小さい第 2 クラッド層を備えたポリマー光導波路が開示されている。ここでは、クラッド層と第 2 クラッド層を構成するポリマ 50

ーを異ならせることにより、第2クラッド層熱膨張係数 を相対的に低くし、電気・光素子との熱膨張係数差を低 減し得る旨が示されている。

[0019]

さらに、下記の特許文献7には、光通信材料の端面を樹脂で封止することにより、樹脂が光通信用材料を形成する絶縁膜と基板とを接着し、応力が集中する端部における剥離を防止することができる旨が述べられている。

[0020]

10 また、下記の特許文献7には、光導波路用樹脂として、 特定の構造のポリイミド系フィルムを用いることにより、熱膨張係数を低くし得る旨が記載されている。

[0021]

下記特許文献5に記載のフッ素化ポリイミドでは、他の種類のフッ素化ポリイミドに比べて透明性が劣り、屈折率が1.647と高く、光通信用材料のクラッド層を構成する材料として用いるのには適当ではなかった。

[0022]

他方、下記特許文献 6 に記載の粒子を含有させた光導波路用樹脂では、低線膨張率及び透明性を両立し得る可能性が示唆されているが、実際に低線膨張率を実現するには、多量の粒子を添加しなければならない。従って、多量の粒子を添加した場合、十分な透明性を実現することが困難である。また、粒子を多量に含有させた場合、樹脂組成物が脆弱なものになるという問題もあった。加えて、粒子を大量に添加した場合、親水性が高まり、吸湿性が増大するおそれもある。

[0023]

また、下記特許文献2に記載の構成では、製造工程が増加し、コストアップが避けられない。

他方、特許文献7に記載の特定の構造のポリイミド系フィルムを光導波路樹脂として用いた場合には、熱膨張係数を低くし得るものの、低吸湿性を実現することは困難であり、やはりコストが高くつかざるを得なかった。

[0024]

従って、光回路形成材料においても透明性、耐熱性、低 線膨張率及び低吸湿性に優れており、特に高い透明性を 実現し得る材料の実現はいまだ困難であった。

なお、下記特許文献8には、無機フィラーを含有する樹脂をガラスクロスに含浸させた樹脂シートが記載されている。そして得られた樹脂シートは低線膨張率となるとされている。しかしながら、実際にはガラスクロスを用いたことにより期待される線膨張率程度であった。また、実施例では最高7重量%程度の無機フィラーしか含有されておらず明細書中には分散方法に関する記述も乏しいことから高度に分散しているとも考えられない。

[0025]

【特許文献1】

特開2000-183539号公報

50 【特許文献 2】

特開2001-183539号公報

【特許文献3】

WO98/45741号公報

【特許文献4】

特開平9-152522号公報

【特許文献5】

特許第2843314号公報

【特許文献6】

特開2001-108854号公報

【特許文献7】

特開2001-4850号公報

【特許文献8】

特開2002-220513号公報

【非特許文献1】

日立テクニカルレポートNo. 37 (2001年7

月)、第7頁~第16頁

[0026]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、上記現状に鑑み、力学的物性、寸法安定性、 耐熱性、難燃性等に優れ、特に高温物性に優れた樹脂組 20 率が10×10⁻⁵ [℃⁻¹] 以下であり、かつ、200~ 成物、基板用材料、シート、積層板、樹脂付き銅箔、銅 張積層板、TAB用テープ、プリント基板、プリプレグ 及び接着シートを提供することを目的とするものであ る。

[0027]

本発明の他の目的は、透明性及び耐熱性に優れ、線膨張 率及び吸湿性が低く、特に高い透明性を実現し得る光回 路形成材料を得ることを可能とする樹脂組成物を提供す ることにある。

[0028]

【課題を解決するための手段】

本発明は、熱硬化性樹脂及び/又は光硬化性樹脂100 重量部と無機化合物 0. 1~65重量部とを含有する樹 脂組成物であって、樹脂組成物のガラス転移温度よりも 10℃高い温度から、樹脂組成物のガラス転移温度より も50℃高い温度までの平均線膨張率(α2)が17× 10-5 [℃-1] 以下である樹脂組成物である。

[0029]

以下に本発明を詳述する。

本発明の樹脂組成物は、樹脂組成物のガラス転移温度 (以下、Tgともいう)よりも10℃高い温度から、樹 脂組成物のガラス転移温度よりも50℃高い温度までの 平均線膨張率(以下、α2ともいう)が17×10 -5 [°C-1] 以下である。17×10-5 [°C-1] 以下であ ることにより、本発明の樹脂組成物からなる樹脂材料 は、高温で熱処理されたときの寸法変化が小さく、銅箔 等と張り合わせた際に収縮率の違いから反りが発生した り、剥がれたりすることがない。好ましくは、15×1 0⁻⁵ [℃⁻¹] 以下であり、より好ましくは12×10⁻⁵

S K7197に準じた方法により測定することがで き、例えば、TMA(Thermomechanica l Analysys)装置(セイコー電子社製、TM A/SS120C)を用いて、約3mm×15mmの試 験片を昇温速度5℃/分で昇温することにより求めるこ とができる。

[0030]

本発明の樹脂組成物は、上記 a 2 を、樹脂組成物のTg よりも50℃低い温度から、樹脂組成物のガラス転移温 10 度よりも10℃低い温度までの平均線膨張率(以下、 a 1ともいう)で除して求めた平均線膨張率比 (α 2/ α 1)が2以下であることが好ましい。2以下であると、 本発明の樹脂組成物からなる樹脂材料は、Tg付近での 寸法変化が小さく、積層材料や張り合わせ材料としたと きにTg付近でしわや反りが発生することがない。より 好ましくは、1.85以下であり、更に好ましくは、 1. 75以下である。

[0031]

本発明の樹脂組成物は、50~100℃での平均線膨張 240℃での平均線膨張率が25×10⁻⁵ [℃-1] 以下 であることが好ましい。50~100℃での平均線膨張 率が10×10⁻⁵ [℃⁻¹] 以下であり、かつ、200~ 2 4 0 ℃での平均線膨張率が 2 5 × 1 0⁻⁵ [℃⁻¹] 以下 であると、本発明の樹脂組成物からなる樹脂材料は、通 常の使用条件下での寸法変化が小さく、精密な精度が必 要とされる電子材料等に好適であり、ハンダリフロー等 の高温処理を行う製造工程等において、反りや剥がれを 生じることがない。50~100℃での平均線膨張率 30 は、より好ましくは8×10⁻⁵ [℃⁻¹] 以下であり、更 に好ましくは6×10⁻⁵ [℃⁻¹] 以下である。200~ 240℃での平均線膨張率は、より好ましくは20×1 0⁻⁵ [℃⁻¹] 以下であり、更に好ましくは15×10⁻⁵ [℃⁻¹]以下である。

[0032]

本発明の樹脂組成物は、150~200℃での平均線膨 張率を、50~100℃での平均線膨張率で除して求め た平均線膨張率比(1)が2.5以下であり、かつ、2 50~300℃での平均線膨張率を、50~100℃で の平均線膨張率で除して求めた平均線膨張率比 (2) が 4. 5以下であることが好ましい。平均線膨張率比

(1)が2.5以下であり、かつ、平均線膨張率比

(2)が4.5以下であると、本発明の樹脂組成物から なる樹脂材料は、加熱に対する寸法安定性がよく、鉛フ リーハンダのリフロー等の高温処理を行う製造工程等に おいても、反りや剥がれが発生することがなく、高温で 使用される用途に好適である。平均線膨張率比(1) は、より好ましくは2. 2以下であり、更に好ましくは 2. 0以下である。平均線膨張率(2)は、より好まし $\llbracket \mathbb{C}^{-1} \rrbracket$ 以下である。なお、上記平均線膨張率は、 $\rrbracket \rrbracket = 50$ くは 4 の以下であり、更に好ましくは 3 の以下であ

る。

[0033]

本発明の樹脂組成物は、樹脂組成物からなる樹脂片を2 5℃から300℃まで昇温したときの長さの変化量を、 樹脂組成物からなる樹脂片の25℃での長さで除して求 めた変化率が5%以下であることが好ましい。5%以下 であると、本発明の樹脂組成物からなる樹脂材料は、温 度に対する寸法安定性がよく、他の材料と積層して、又* *は、張り合わせて用いた場合にも、製造時や使用時に反 りや剥がれを生じることがない。より好ましくは4.5 %以下であり、更に好ましくは4%以下である。

[0034]

本発明の樹脂組成物は、下記式(1)で表される平均線 膨張率比(3)が1.05以下であることが好ましい。 [0035]

【数2】

平均線膨張率比(3)= $(\alpha+40)$ ~ $(\alpha+60)$ ℃での平均線膨張率 $/\alpha$ ~ $(\alpha+2)$

0) ℃での平均線膨張率 ・・・式 (1)

ただし、 α ($^{\circ}$) は50 $^{\circ}$ 以上400 $^{\circ}$ 以下であり、また、 $^{\circ}$ 口度をまたがって平均線膨張 率比(3)を求める場合は除く。

[0036]

平均線膨張率比(3)が1.05以下であると、本発明 の樹脂組成物からなる樹脂材料は、寸法安定性がよく、 他の材料と積層して、又は、張り合わせた場合にも、製 20 なくなることがある。 造時及び使用時に反りや剥がれを生じることがない。よ り好ましくは1.04以下であり、更に好ましくは1. 03以下である。

[0037]

本発明の樹脂組成物は、樹脂組成物のガラス転移温度よ りも10℃高い温度から、樹脂組成物のガラス転移温度 よりも50℃高い温度までの樹脂組成物の平均線膨張率 (a2)を、上記樹脂のガラス転移温度よりも10℃高 い温度から、上記樹脂のガラス転移温度よりも50℃高 い温度までの上記樹脂の平均線膨張率で除して求めた改 30 善率が0.98以下であることが好ましい。0.98以 下であると、本発明の樹脂組成物からなる樹脂材料は、 無機化合物による高温物性の充分な改善が得られてお り、高温処理を行う製造工程や高温での使用において不 具合を生じることがない。より好ましくは0.90以下 であり、更に好ましくは0.75以下である。

[0038]

本発明の樹脂組成物は、上述のようにガラス転移温度以 上の高温における平均線膨張率が低いことから、高温で の寸法安定性等の髙温物性を向上させて、メッキ工程、 硬化工程、鉛フリーハンダのリフロー工程等の高温処理 工程においても反りや剥がれを生じることがない樹脂材 料に用いることができる。

[0039]

本発明の樹脂組成物は、140℃における引張弾性率が 10MPa以上、1MHzでの誘電率が4.5以下であ ることが好ましい。本発明の樹脂組成物をTAB用テー プとして用いる場合、140℃における引張弾性率が1 0MPa未満であると、必要な強度を確保するためには 厚みを増す必要があり小型のTABを作製することがで 50 きなくなることがあり、また、1 MH z での誘電率が 4. 5を超えると、充分な信頼性を確保するためには厚 みを増す必要があり小型のTABを作製することができ

[0040]

本発明の樹脂組成物は、吸水率が2.0%以下であるこ とが好ましい。吸水率が2.0%を超えると、本発明の 樹脂組成物を用いて基板を作製する場合、絶乾時と吸水 時で寸法変化が起こることから微細配線が困難となり、 小型化し得ないことがある。

[0041]

また、本発明の樹脂組成物は、吸水率が2.0%以下、 1MHzでの誘電率が4.5以下かつ吸水処理後の誘電 率が 5. 0以下であることが好ましい。吸水することに より電気特性が大きく変化すると信頼性が保てなくなる ことがあり、また、ハンダリフロー等の製造工程におい て材料が爆ぜてしまい歩留りが低下することがある。な お、上記吸水率は、厚さ50~100μmのフィルムを 3×5cmの短冊状にした試験片について、150℃で 5時間乾燥させたときの重さW1と、100℃の沸騰水 中に1時間放置した後に表面をよく拭き取ってときの重 さW2とを測定し、下記式(2)により求めた値であ る。

吸水率(%)=(W2-W1)/W1×100 (2)

[0042]

本発明の樹脂組成物は、厚さ25 μ mの樹脂シートに成 形したときに、絶縁抵抗が108Ω以上であることが好 ましい。本発明の樹脂組成物を用いて基板等を作製する 場合、充分な絶縁性能を確保するためには最低でも25 μmの厚さが必要であるが、この厚さにおける絶縁抵抗 が108Ω以上であると、高い絶縁信頼性を確保するこ とができる。

[0043]

-7-

本発明の樹脂組成物は、ガラス転移温度が100℃以上であることが好ましい。ガラス転移温度が100℃以上であると、本発明の樹脂組成物を基板等に用いた場合、高温物性、特に鉛フリーハンダ耐熱性や加熱に対する寸法安定性が向上する。より好ましくは140℃以上、更に好ましくは200℃以上である。

[0044]

本発明の樹脂組成物は、260℃における破断伸びが10%以上であることが好ましい。260℃における破断伸びが10%以上であると、本発明の樹脂組成物を基板 10等に用いた場合、ハンダリフロー工程において他の基材に対する追従に優れたものとなる。

[0045]

本発明の樹脂組成物は、上述の優れた高温物性を有するものであって、熱硬化性樹脂と無機化合物とを含有するものである。上記熱硬化性樹脂又は光硬化性樹脂とは、常温では液状、半固形状又は固形状等であって常温下又は加熱下で流動性を示す比較的低分子量の物質が、硬化剤、触媒、熱又は光の作用によって硬化反応や架橋反応等の化学反応を起こして分子量を増大させながら網目状 20の三次元構造を形成してなる不溶不融性の樹脂になりうる樹脂を意味する。

[0046]

上記熱硬化性樹脂としては、例えば、エポキシ樹脂、熱硬化型変性ポリフェニレンエーテル樹脂、熱硬化型ポリイミド樹脂、ケイ素樹脂、ベンゾオキサジン樹脂、メラミン樹脂、ユリア樹脂、アリル樹脂、フェノール樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、ビスマレイミドトリアジン樹脂、アルキド樹脂、フラン樹脂、ポリウレタン樹脂、アニリン樹脂等が挙げられる。なかでも、エポキシ樹脂、アルキド樹脂、フラン樹脂、ポリウレタン樹脂、アニリン樹脂等が挙げられる。なかでも、エポキシ樹脂、外で、メラミン樹脂、ケイ素樹脂、ベンゾオキサジン樹脂、及び、メラミン樹脂等が好適である。これらの熱硬化性樹脂は、単独で用いられてもよく、2種以上が併用されてもよい。

[0047]

上記エポキシ樹脂とは、少なくとも1個のエポキシ基を有する有機化合物をいう。上記エポキシ樹脂中のエポキシ基の数としては、1分子当たり1個以上であることが好ましく、1分子当たり2個以上であることがより好ま 40 しい。ここで、1分子当たりのエポキシ基の数は、エポキシ樹脂中のエポキシ基の総数をエポキシ樹脂中の分子の総数で除算することにより求められる。

[0048]

上記エポキシ樹脂としては、従来公知のエポキシ樹脂を 用いることができ、例えば、以下に示したエポキシ樹脂 (1)~エポキシ樹脂(11)等が挙げられる。これら のエポキシ樹脂は、単独で用いられてもよく、2種以上 が併用されてもよい。

[0049]

14

上記エポキシ樹脂(1)としては、例えば、ビスフェノールA型エポキシ樹脂、ビスフェノールF型エポキシ樹脂、ビスフェノールS型エポキシ樹脂等のビスフェノール型エポキシ樹脂;フェノールノボラック型エポキシ樹脂、クレゾールノボラック型エポキシ樹脂等のノボラック型エポキシ樹脂;トリスフェノールメタントリグリシジルエーテル等の芳香族エポキシ樹脂、及び、これらの水添化物や臭素化物等が挙げられる。

10 [0050]

上記エポキシ樹脂(2)としては、例えば、3,4-エ ポキシシクロヘキシルメチルー3.4ーエポキシシクロ ヘキサンカルボキシレート、3,4-エポキシー2-メ チルシクロヘキシルメチルー3.4-エポキシー2ーメ チルシクロヘキサンカルボキシレート、ビス(3,4) ーエポキシシクロヘキシル)アジペート、ビス(3.4) ーエポキシシクロヘキシルメチル)アジペート、ビス (3, 4-エポキシー6-メチルシクロヘキシルメチ ル)アジペート、2-(3,4-エポキシシクロヘキシ ルー5, 5ースピロー3, 4ーエポキシ)シクロヘキサ ノンーメタージオキサン、ビス(2.3-エポキシシク ロペンチル)エーテル等の脂環族エポキシ樹脂等が挙げ られる。かかるエポキシ樹脂(2)のうち市販されてい るものとしては、例えば、ダイセル化学工業社製の商品 名「EHPE-3150」(軟化温度71℃) 等が挙げ られる。

[0051]

上記エポキシ樹脂(3)としては、例えば、1,4ープタンジオールのジグリシジルエーテル、1,6ーヘキサンジオールのジグリシジルエーテル、グリセリンのトリグリシジルエーテル、トリメチロールプロパンのトリグリシジルエーテル、ポリプロピレングリコールのジグリシジルエーテル、炭素数が2~9(好ましくは2~4)のアルキレン基を含むポリオキシアルキレングリコールやポリテトラメチレンエーテルグリコール等を含む長鎖ポリオールのポリグリシジルエーテル等の脂肪族エポキシ樹脂等が挙げられる。

[0052]

40 上記エポキシ樹脂(4)としては、例えば、フタル酸ジ グリシジルエステル、テトラヒドロフタル酸ジグリシジ ルエステル、ヘキサヒドロフタル酸ジグリシジルエステ ル、ジグリシジルーpーオキシ安息香酸、サリチル酸の グリシジルエーテルーグリシジルエステル、ダイマー酸 グリシジルエステル等のグリシジルエステル型エポキシ 樹脂及びこれらの水添化物等が挙げられる。

[0053]

上記エポキシ樹脂(5)としては、例えば、トリグリシジルイソシアヌレート、環状アルキレン尿素のN, N' 50 ージグリシジル誘導体、p-rミノフェノールのN,

N, Oートリグリシジル誘導体、m-アミノフェノール のN、N、Oートリグリシジル誘導体等のグリシジルア ミン型エポキシ樹脂及びこれらの水添化物等が挙げられ る。

[0054]

上記エポキシ樹脂(6)としては、例えば、グリシジル (メタ)アクリレートと、エチレン、酢酸ビニル、(メ タ) アクリル酸エステル等のラジカル重合性モノマーと の共重合体等が挙げられる。

[0055]

上記エポキシ樹脂(7)としては、例えば、エポキシ化 ポリブタジエン等の共役ジエン化合物を主体とする重合 体又はその部分水添物の重合体における不飽和炭素の二 重結合をエポキシ化したもの等が挙げられる。

[0056]

上記エポキシ樹脂(8)としては、例えば、エポキシ化 SBS等のような、ビニル芳香族化合物を主体とする重 合体プロックと、共役ジエン化合物を主体とする重合体 ブロック又はその部分水添物の重合体ブロックとを同一 分子内にもつブロック共重合体における、共役ジエン化 20 合物の不飽和炭素の二重結合をエポキシ化したもの等が 挙げられる。

[0057]

上記エポキシ樹脂(9)としては、例えば、1分子当た り1個以上、好ましくは2個以上のエポキシ基を有する ポリエステル樹脂等が挙げられる。

上記エポキシ樹脂(10)としては、例えば、上記エポ キシ樹脂(1)~(9)の構造中にウレタン結合やポリ カプロラクトン結合を導入した、ウレタン変成エポキシ 樹脂やポリカプロラクトン変成エポキシ樹脂等が挙げら 30 エポキシ化合物、尿素、チオ尿素、アルデヒド化合物、 れる。

[0058]

上記エポキシ樹脂(11)としては、例えば、上記エポ キシ樹脂(1)~(10)にNBR、CTBN、ポリブ タジエン、アクリルゴム等のゴム成分を含有させたゴム 変成エポキシ樹脂等が挙げられる。 また、エポキシ樹 脂以外に、少なくとも1つのオキシラン環を有する樹脂 又はオリゴマーが添加されていてもよい。

[0059]

に限定されず、従来公知のエポキシ樹脂用の硬化剤を用 いることができ、例えば、アミン化合物、アミン化合物 から合成されるポリアミノアミド化合物等の化合物、3 級アミン化合物、イミダゾール化合物、ヒドラジド化合 物、メラミン化合物、酸無水物、フェノール化合物、熱 潜在性カチオン重合触媒、光潜在性カチオン重合開始 剤、ジシアンアミド及びその誘導体等が挙げられる。こ れらの硬化剤は、単独で用いられてもよく、2種以上が 併用されてもよい。

[0060]

上記アミン化合物としては特に限定されず、例えば、エ チレンジアミン、ジエチレントリアミン、トリエチレン テトラミン、テトラエチレンペンタミン、ポリオキシプ ロピレンジアミン、ポリオキシプロピレントリアミン等 の鎖状脂肪族アミン及びその誘導体;メンセンジアミ ン、イソフォロンジアミン、ビス(4ーアミノー3ーメ チルシクロヘキシル)メタン、ジアミノジシクロヘキシ ルメタン、ビス(アミノメチル)シクロヘキサン、N-アミノエチルピペラジン、3,9-ビス(3-アミノプ 10 ロピル) 2, 4, 8, 10ーテトラオキサスピロ (5, 5) ウンデカン等の環状脂肪族アミン及びその誘導体: m-キシレンジアミン、 $\alpha-$ (m/pアミノフェニル)エチルアミン、mーフェニレンジアミン、ジアミノジフ ェニルメタン、ジアミノジフェニルスルフォン、α, αービス (4ーアミノフェニル) - p - ジイソプロピルベ ンゼン等の芳香族アミン及びその誘導体等が挙げられ る。

16

[0061]

上記アミン化合物から合成される化合物としては特に限 定されず、例えば、上記アミン化合物と、コハク酸、ア ジピン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ドデカ二酸、イ ソフタル酸、テレフタル酸、ジヒドロイソフタル酸、テ トラヒドロイソフタル酸、ヘキサヒドロイソフタル酸等 のカルボン酸化合物とから合成されるポリアミノアミド 化合物及びその誘導体;上記アミン化合物と、ジアミノ ジフェニルメタンビスマレイミド等のマレイミド化合物 とから合成されるポリアミノイミド化合物及びその誘導 体:上記アミン化合物とケトン化合物とから合成される ケチミン化合物及びその誘導体;上記アミン化合物と、 フェノール化合物、アクリル化合物等の化合物とから合 成されるポリアミノ化合物及びその誘導体等が挙げられ る。

[0062]

上記3級アミン化合物としては特に限定されず、例え ば、N, Nージメチルピペラジン、ピリジン、ピコリ ン、ベンジルジメチルアミン、2-(ジメチルアミノメ チル)フェノール、2,4,6ートリス(ジメチルアミ ノメチル)フェノール、1,8-ジアザビスシクロ 上記エポキシ樹脂の硬化反応に用いる硬化剤としては特 40 (5.4,0)ウンデセンー1及びその誘導体等が挙げ られる。

[0063]

上記イミダゾール化合物としては特に限定されず、例え ば、2-メチルイミダゾール、2-エチルー4-メチル イミダゾール、2ーウンデシルイミダゾール、2ーヘプ タデシルイミダゾール、2-フェニルイミダゾール及び その誘導体等が挙げられる。

[0064]

上記ヒドラジド化合物としては特に限定されず、例え 50 ば、1、3ービス(ヒドラジノカルボエチル)ー5ーイ

ソプロピルヒダントイン、7, 11-オクタデカジエン -1, 18-ジカルボヒドラジド、エイコサン二酸ジヒ ドラジド、アジピン酸ジヒドラジド及びその誘導体等が 挙げられる。

[0065]

上記メラミン化合物としては特に限定されず、例えば、 2,4-ジアミノー6-ビニルー1,3,5-トリアジン及びその誘導体等が挙げられる。

上記酸無水物としては特に限定されず、例えば、フタル酸無水物、トリメリット酸無水物、ピロメリット酸無水 10物、ベンゾフェノンテトラカルボン酸無水物、エチレングリコールビスアンヒドロトリメリテート、グリセロールトリスアンヒドロトリメリテート、メチルテトラヒドロ無水フタル酸、テトラヒドロ無水フタル酸、ナジック酸無水物、メチルナジック酸無水物、トリアルキルテトラヒドロ無水フタル酸、ヘキサヒドロ無水フタル酸、メチルヘキサヒドロ無水フタル酸、5-(2,5-ジオキソテトラヒドロフリル)-3-メチル-3-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸無水物、トリアルキルテトラヒドロ無水フタル酸ー無水マレイン酸付加物、ドデセコル無水コハク酸、ポリアゼライン酸無水物、ポリドデカン二酸無水物、クロレンド酸無水物及びその誘導体等が挙げられる。

[0066]

上記フェノール化合物としては特に限定されず、例えば、フェノールノボラック、ロークレゾールノボラック、ローブチルフェノールノボラック、ビーブチルフェノールノボラック、ジシクロペンタジエンクレゾール及びその誘導体等が挙げられる。

[0067]

上記熱潜在性カチオン重合触媒としては特に限定されず、例えば、6フッ化アンチモン、6フッ化リン、4フッ化ホウ素等を対アニオンとした、ベンジルスルホニウム塩、ベンジルアンモニウム塩、ベンジルピリジニウム塩、ベンジルホスホニウム塩等のイオン性熱潜在性カチオン重合触媒;Nーベンジルフタルイミド、芳香族スルホン酸エステル等の非イオン性熱潜在性カチオン重合触媒が挙げられる。

[0068]

上記光潜在性カチオン重合開始剤としては特に限定されず、例えば、6フッ化アンチモン、6フッ化リン、4フッ化ホウ素等を対アニオンとした、芳香族ジアゾニウム塩、芳香族ハロニウム塩及び芳香族スルホニウム塩等のオニウム塩類、並びに、鉄ーアレン錯体、チタノセン錯体及びアリールシラノールーアルミニウム錯体等の有機金属錯体類等のイオン性光潜在性カチオン重合開始剤;ニトロベンジルエステル、スルホン酸誘導体、リン酸エステル、フェノールスルホン酸エステル、ジアゾナフトキノン、Nーヒドロキシイミドスルホナート等の非イオン性光潜在性カチオン重合開始剤が挙げられる。50

[0069]

上記熱硬化型変性ポリフェニレンエーテル樹脂としては、例えば、上記ポリフェニレンエーテル樹脂をグリシジル基、イソシアネート基、アミノ基等の熱硬化性を有する官能基で変性した樹脂等が挙げられる。これらの熱硬化型変性ポリフェニレンエーテル樹脂は、単独で用いられてもよく、2種以上が併用されてもよい。

18

[0070]

上記熱硬化性ポリイミド樹脂としては、分子主鎖中にイミド結合を有する樹脂であり、具体的には、例えば、芳香族ジアミンと芳香族テトラカルボン酸との縮合重合体、芳香族ジアミンとビスマレイミドとの付加重合体であるピスマレイミド樹脂、アミノ安息香酸ヒドラジドとビスマレイミドとの付加重合体であるポリアミノビスマレイミド樹脂、ジシアネート化合物とビスマレイミド樹脂とからなるビスマレイミドトリアジン樹脂等が挙げられる。なかでもビスマレイミドトリアジン樹脂が好適に用いられる。これらの熱硬化性ポリイミド樹脂は、単独で用いられてもよく、2種以上が併用されてもよい。

[0071]

上記ケイ素樹脂としては、分子鎖中にケイ素ーケイ素結合、ケイ素ー炭素結合、シロキサン結合又はケイ素ー窒素結合を含むものであり、具体的には、例えば、ポリシロキサン、ポリカルボシラン、ポリシラザン等が挙げられる。

[0072]

上記ベンゾオキサジン樹脂としては、ベンゾオキサジンモノマーのオキサジン環の開環重合によって得られるものである。上記ベンゾオキサジンモノマーとしては特に限定されず、例えば、オキサジン環の窒素にフェニル基、メチル基、シクロヘキシル基等の官能基が結合したもの等が挙げられる。

[0073]

上記ユリア樹脂としては、尿素とホルムアルデヒドとの付加縮合反応で得られる熱硬化性樹脂である。上記ユリア樹脂の硬化反応に用いられる硬化剤としては特に限定されず、例えば、無機酸、有機酸、酸性硫酸ナトリウムのような酸性塩からなる顕在性硬化剤;カルボン酸エステル、酸無水物、塩化アンモニウム、リン酸アンモニウム等の塩類のような潜在性硬化剤が挙げられる。なかでも、貯蔵寿命等から潜在性硬化剤が好ましい。

[0074]

上記アリル樹脂としては、ジアリルフタレートモノマーの重合及び硬化反応によって得られるものである。上記ジアリルフタレートモノマーとしては、例えば、オルソ体、イソ体、テレ体が挙げられる。硬化反応の触媒としては特に限定されないが、例えば、tーブチルパーベンゾエートとジーtーブチルパーオキシドとの併用が好適である。

50 [0075]

上記熱硬化性樹脂は、ガラス転移温度が100℃以上で あり、かつ、1MHzでの誘電率が4.5以下であるこ とが好ましい。ガラス転移温度が100℃以上であり、 かつ、1 M H z での誘電率が 4. 5以下であることによ り、本発明の樹脂組成物からなる樹脂材料は、高温物 性、特に、鉛フリーハンダ耐熱性や加熱に対する寸法安 定性が改善され、電子材料として必要な高い信頼性を得 ることができ、かつ、高周波領域における信号の伝達速 度においても、電子材料として必要な伝達速度が得られ る。ガラス転移温度は、より好ましくは140℃以上で 10 あってもよい。 あり、更に好ましくは200℃以上である。1MHzの 誘電率は、より好ましくは4. 0以下であり、更に好ま しくは3. 6以下である。

[0076]

上記熱硬化性樹脂は、Fedorsの計算式を用いて求 めた溶解度パラメーター (SP値) が42 [J/c m³] 1/2以上であることが好ましい。なお、上記Fed orsの計算式によれば、SP値は、各原子団のモル凝 集エネルギーの和を体積で割ったものの平方根とされ、 単位体積あたりの極性を示す。SP値が42[J/cm 20 3] 1/2以上であることにより、大きな極性を持つので、 化学処理された層状珪酸塩等の無機化合物との相溶性が よく、無機化合物として層状珪酸塩を用いた場合であっ ても、層状珪酸塩の層間を広げ、一層ずつ分散させるこ とができる。より好ましくは46.2 [J/cm³] 1/2 以上であり、更に好ましくは52.5 [J/cm³] 1/2 以上である。

[0077]

上記 S P 値が 4 2 [J / m³] 1/2以上である樹脂として は、例えば、エポキシ樹脂、フェノール樹脂、ユリア樹 30 脂、不飽和ポリエステル樹脂、アリル樹脂、熱硬化性ポ リイミド樹脂、ビスマレイミドトリアジン樹脂、熱硬化 性変性ポリフェニレンエーテル系樹脂、ケイ素樹脂、ベ ンゾオキサジン樹脂等が挙げられる。

[0078]

上記熱硬化性樹脂は、窒素雰囲気中での熱重量測定を行 った場合に、10%重量減少温度が400℃以上である ことが好ましい。400℃以上であることにより、本発 明の樹脂組成物からなる樹脂材料は、鉛フリーハンダの リフロー工程等の高温処理工程において、アウトガスを 40 発生することがなく、電子材料として好適なものとな る。より好ましくは450℃以上であり、更に好ましく は500℃以上である。上記窒素雰囲気中での熱重量測 定における10%重量減少温度が400℃以上である樹 脂としては、例えば、熱硬化性ポリイミド樹脂、液晶樹 脂、ポリスルホン樹脂、ポリエーテルスルホン樹脂、ポ リオキサジアゾール樹脂、ポリカーボネイト樹脂等が挙 げられる。

[0079]

本発明の樹脂組成物は、無機化合物を含有するものであ る。

上記無機化合物としては、例えば、層状珪酸塩、タル ク、シリカ、アルミナ、ガラスビーズ等が挙げられる が、なかでも、高温物性を向上させるためには層状珪酸 塩が好適に用いられる。なお、本明細書において、層状 珪酸塩とは、層間に交換性金属カチオンを有する層状の 珪酸塩鉱物を意味し、天然物であってもよく、合成物で

[0080]

また、特に高い引張弾性率が必要な場合には、無機化合 物として層状珪酸塩及びウィスカを含有することが好ま しい。樹脂にウィスカを配合すると弾性率が向上するこ とは知られているが、高い引張弾性率を達成できるほど にウィスカを配合した樹脂組成物は成形性が悪くなると いう問題があった。本発明の樹脂組成物では、無機化合 物として層状珪酸塩とウィスカとを併用することによ り、少量のウィスカの配合でも充分な弾性率の向上が得 られる。

[0081]

上記層状珪酸塩としては、例えば、モンモリロナイト、 ヘクトライト、サポナイト、バイデライト、スティブン サイト及びノントロナイト等のスメクタイト系粘土鉱 物、膨潤性マイカ、バーミキュライト、ハロイサイト等 が挙げられる。なかでも、モンモリロナイト、ヘクトラ イト、膨潤性マイカ、及び、バーミキュライトからなる 群より選択される少なくとも1種が好適に用いられる。 これらの層状珪酸塩は、単独で用いられてもよく、2種 以上が併用されてもよい。

[0082]

上記層状珪酸塩の結晶形状としては特に限定されない が、平均長さの好ましい下限は 0.01 μm、上限は3 μ m、厚さの好ましい下限は 0. 001 μ m、上限は 1 μm、アスペクト比の好ましい下限は20、上限は50 0であり、平均長さのより好ましい下限は 0.05μ m、上限は $2 \mu m$ 、厚さのより好ましい下限は0.01 μ m、上限は 0. 5 μ m、アスペクト比のより好ましい 下限は50、上限は200である。

[0083]

上記層状珪酸塩は、下記式(3)で定義される形状異方 性効果が大きいことが好ましい。形状異方性効果の大き い層状珪酸塩を用いることにより、本発明の樹脂組成物 から得られる樹脂は優れた力学的物性を有するものとな る。

[0084]

【数3】

形状異方性効果=薄片状結晶の積層面の表面積/薄片状結晶の積層側面の表面積

・・・式(3)

[0085]

上記層状珪酸塩の層間に存在する交換性金属カチオンとは、層状珪酸塩の薄片状結晶表面に存在するナトリウムやカルシウム等の金属イオンを意味し、これらの金属イオンは、カチオン性物質とのカチオン交換性を有するため、カチオン性を有する種々の物質を上記層状珪酸塩の結晶層間に挿入(インターカレート)することができる。

[0086]

上記層状珪酸塩のカチオン交換容量としては特に限定されないが、好ましい下限は50ミリ等量/100g、上限は200ミリ等量/100gである。50ミリ等量/100g未満であると、カチオン交換により層状珪酸塩の結晶層間にインターカレートされるカチオン性物質の量が少なくなるために、結晶層間が充分に非極性化(疎水化)されないことがある。200ミリ等量/100gを超えると、層状珪酸塩の結晶層間の結合力が強固になりすぎて、結晶薄片が剥離し難くなることがある。

[0087]

上記無機化合物として層状珪酸塩を用いて本発明の樹脂 組成物を製造する場合、層状珪酸塩を化学修飾して樹脂 との親和性を高めることにより樹脂中への分散性を向上 されたものが好ましく、このような化学処理により樹脂 中に層状珪酸塩を大量に分散することができる。本発明 に用いられる樹脂、あるいは本発明の樹脂組成物を製造 30 する際に用いられる溶媒に適した化学修飾を層状珪酸塩 に施さない場合、層状珪酸塩は凝集しやすくなるので大 量に分散させることができないが、樹脂あるいは溶媒に 適した化学修飾を施すことにより、層状珪酸塩は10重 量部以上添加した場合においても、樹脂中に凝集するこ となく分散させることができる。上記化学修飾として は、例えば、以下に示す化学修飾(1)法~化学修飾 (6) 法によって実施することができる。これらの化学 修飾方法は、単独で用いられてもよく、2種以上が併用 されてもよい。

[0088]

上記化学修飾(1)法は、カチオン性界面活性剤によるカチオン交換法ともいい、具体的には、低極性樹脂を用いて本発明の樹脂組成物を得る際に予め層状珪酸塩の層間をカチオン性界面活性剤でカチオン交換し、疎水化しておく方法である。予め層状珪酸塩の層間を疎水化しておくことにより、層状珪酸塩と低極性樹脂との親和性が高まり、層状珪酸塩を低極性樹脂中により均一に微分散させることができる。

[0089]

上記カチオン性界面活性剤としては特に限定されず、例えば、4級アンモニウム塩、4級ホスホニウム塩等が挙げられる。なかでも、層状珪酸塩の結晶層間を充分に疎水化できることから、炭素数6以上のアルキルアンモニウムイオン、芳香族4級アンモニウムイオン又は複素環4級アンモニウムイオンが好適に用いられる。

[0090] 上記4級アンモニウム塩としては特に限定されず、例え ば、トリメチルアルキルアンモニウム塩、トリエチルア ルキルアンモニウム塩、トリブチルアルキルアンモニウ ム塩、ジメチルジアルキルアンモニウム塩、ジブチルジ アルキルアンモニウム塩、メチルベンジルジアルキルア ンモニウム塩、ジベンジルジアルキルアンモニウム塩、 トリアルキルメチルアンモニウム塩、トリアルキルエチ ルアンモニウム塩、トリアルキルブチルアンモニウム 塩;ベンジルメチル {2-[2-(p-1, 1, 3, 3 ーテトラメチルブチルフェノオキシ) エトキシ] エチ ル) アンモニウムクロライド等の芳香環を有する4級ア ンモニウム塩;トリメチルフェニルアンモニウム等の芳 香族アミン由来の4級アンモニウム塩;アルキルピリジ ニウム塩、イミダゾリウム塩等の複素環を有する4級ア ンモニウム塩;ポリエチレングリコール鎖を2つ有する ジアルキル4級アンモニウム塩、ポリプロピレングリコ ール鎖を2つ有するジアルキル4級アンモニウム塩、ポ リエチレングリコール鎖を1つ有するトリアルキル4級 アンモニウム塩、ポリプロピレングリコール鎖を1つ有 するトリアルキル4級アンモニウム塩等が挙げられる。 なかでも、ラウリルトリメチルアンモニウム塩、ステア リルトリメチルアンモニウム塩、トリオクチルメチルア ンモニウム塩、ジステアリルジメチルアンモニウム塩、 ジ硬化牛脂ジメチルアンモニウム塩、ジステアリルジベ ンジルアンモニウム塩、NーポリオキシエチレンーNー ラウリルーN, N-ジメチルアンモニウム塩等が好適で ある。これらの4級アンモニウム塩は、単独で用いられ 40 てもよく、2種以上が併用されてもよい。

[0091]

上記4級ホスホニウム塩としては特に限定されず、例えば、ドデシルトリフェニルホスホニウム塩、メチルトリフェニルホスホニウム塩、ラウリルトリメチルホスホニウム塩、トリオウム塩、ステアリルトリメチルホスホニウム塩、ジステアリルジメチルホスホニウム塩、ジステアリルジベンジルホスホニウム塩等が挙げられる。これらの4級ホスホニウム塩は、単独で用いられてもよく、2種以上が併用されてもよい。

50 [0092]

上記化学修飾(2)法は、化学修飾(1)法で化学処理 された有機化層状珪酸塩の結晶表面に存在する水酸基 を、水酸基と化学結合し得る官能基又は水酸基との化学 的親和性の大きい官能基を分子末端に 1 個以上有する化 合物で化学処理する方法である。

[0093]

上記水酸基と化学結合し得る官能基又は水酸基との化学 的親和性の大きい官能基としては特に限定されず、例え ば、アルコキシ基、グリシジル基、カルボキシル基(二 塩基性酸無水物も包含する)、水酸基、イソシアネート 10 基、アルデヒド基等が挙げられる。

[0094]

上記水酸基と化学結合し得る官能基を有する化合物又は 水酸基との化学的親和性の大きい官能基を有する化合物 としては特に限定されず、例えば、上記官能基を有す る、シラン化合物、チタネート化合物、グリシジル化合 物、カルボン酸類、アルコール類等が挙げられる。これ らの化合物は、単独で用いられてもよく、2種以上が併 用されてもよい。

[0095]

上記シラン化合物としては特に限定されず、例えば、ビ ニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラン、 ビニルトリス (β-メトキシエトキシ) シラン、y-Tミノプロピルトリメトキシシラン、yーアミノプロピル メチルジメトキシシラン、γーアミノプロピルジメチル メトキシシラン、yーアミノプロピルトリエトキシシラ ン、γーアミノプロピルメチルジエトキシシラン、γー アミノプロピルジメチルエトキシシラン、メチルトリエ トキシシラン、ジメチルジメトキシシラン、トリメチル メトキシシラン、ヘキシルトリメトキシシラン、ヘキシ 30 ルトリエトキシシラン、N-β- (アミノエチル) y-アミノプロピルトリメトキシシラン、 $N-\beta-$ (アミノ エチル)γーアミノプロピルトリエトキシシラン、Nー β - (アミノエチル) γ <math>- アミノプロピルメチルジメトキシシラン、オクタデシルトリメトキシシラン、オクタ デシルトリエトキシシラン、yーメタクリロキシプロピ ルメチルジメトキシシラン、yーメタクリロキシプロピ ルメチルジエトキシシラン、yーメタクリロキシプロピ ルトリメトキシシラン、yーメタクリロキシプロピルト リエトキシシラン等が挙げられる。これらのシラン化合 40 物は、単独で用いられてもよく、2種以上が併用されて もよい。

[0.096]

上記化学修飾(3)法は、化学修飾(1)法で化学処理 された有機化層状珪酸塩の結晶表面に存在する水酸基 を、水酸基と化学結合し得る官能基又は水酸基と化学的 親和性の大きい官能基と、反応性官能基を分子末端に1 個以上有する化合物とで化学処理する方法である。

[0097]

された有機化層状珪酸塩の結晶表面を、アニオン性界面 活性を有する化合物で化学処理する方法である。

[0098]

上記アニオン性界面活性を有する化合物としては、イオ ン相互作用により層状珪酸塩を化学処理できるものであ れば特に限定されず、例えば、ラウリル酸ナトリウム、 ステアリン酸ナトリウム、オレイン酸ナトリウム、高級 アルコール硫酸エステル塩、第2級高級アルコール硫酸 エステル塩、不飽和アルコール硫酸エステル塩等が挙げ られる。これらの化合物は、単独で用いられてもよく、 2種以上が併用されてもよい。

[0099]

上記化学修飾(5)法は、上記アニオン性界面活性を有 する化合物のうち、分子鎖中のアニオン部位以外に反応 性官能基を1個以上有する化合物で化学処理する方法で ある。

[0100]

上記化学修飾(6)法は、化学修飾(1)法~化学修飾 (5) 法のいずれかの方法で化学処理された有機化層状 20 珪酸塩に、更に、例えば、無水マレイン酸変性ポリフェ ニレンエーテル樹脂のような層状珪酸塩と反応可能な官 能基を有する樹脂を用いる方法である。

[0101]

上記層状珪酸塩は、本発明の樹脂組成物中に、広角 X線 回折測定法により測定した(001)面の平均層間距離 が3 n m以上であり、かつ、一部又は全部の積層体が5 層以下であるように分散していることが好ましい。上記 平均層間距離が3 n m以上であり、かつ、一部又は全部 の積層体が 5層以下であるように層状珪酸塩が分散して いることにより、樹脂と層状珪酸塩との界面面積は充分 に大きく、かつ、層状珪酸塩の薄片状結晶間の距離は適 度なものとなり、高温物性、力学的物性、耐熱性、寸法 安定性等において分散による改善効果を充分に得ること ができる。

[0102]

上記平均層間距離の好ましい上限は5 nmである。5 n mを超えると、層状珪酸塩の結晶薄片が層毎に分離して 相互作用が無視できるほど弱まるので、高温での束縛強 度が弱くなり、充分な寸法安定性が得られないことがあ る。

[0103]

なお、本明細書において、層状珪酸塩の平均層間距離と は、層状珪酸塩の薄片状結晶を層とみなした場合におけ る層間の距離の平均を意味し、X線回折ピーク及び透過 型電子顕微鏡撮影、すなわち、広角 X 線回折測定法によ り算出することができるものである。

[0104]

上記一部又は全部の積層体が5層以下であるように層状 珪酸塩が分散しているとは、具体的には、層状珪酸塩の 上記化学修飾(4)法は、化学修飾(1)法で化学処理 50 薄片状結晶間の相互作用が弱められて薄片状結晶の積層

体の一部又は全部が分散していることを意味する。好ましくは、層状珪酸塩の積層体の10%以上が5層以下にして分散されており、層状珪酸塩の積層体の20%以上が5層以下にして分散されていることがより好ましい。なお、5層以下の積層体として分散している層状珪酸塩の割合は、樹脂組成物を透過型電子顕微鏡により5万~*

*10万倍に拡大して観察し、一定面積中において観察できる層状珪酸塩の積層体の全層数X及び5層以下の積層体として分散している積層体の層数Yを計測することにより、下記式(4)から算出することができる。

26

[0105]

【数4】

5層以下の積層体として分散している層状珪酸塩の割合(%)= (Y/X) × 100

・・・式(4)

[0106]

また、層状珪酸塩の積層体における積層数としては、層 状珪酸塩の分散による効果を得るためには5層以下であ ることが好ましく、より好ましくは3層以下であり、更 に好ましくは1層である。

[0107]

本発明の樹脂組成物は、上記無機化合物として層状珪酸 塩を用い、広角X線回折測定法により測定した(00 1)面の平均層間距離が3nm以上であり、かつ、一部 20 又は全部の積層体が5層以下である層状珪酸塩が分散し ているものとすることにより、樹脂と層状珪酸塩との界 面面積が充分に大きくなって、樹脂と層状珪酸塩の表面 との相互作用が大きくなり、溶融粘度が高まり熱プレス などの熱成形性が向上することに加え、シボ、エンボス など賦形した形状も保持しやすく、また、常温から高温 までの広い温度領域で弾性率等の力学的物性が向上し、 樹脂のTg又は融点以上の高温でも力学的物性を保持す ることができ、高温時の線膨張率も低く抑えることがで きる。かかる理由は明らかではないが、Tg又は融点以 30 上の温度領域においても、微分散状態の層状珪酸塩が一 種の疑似架橋点として作用しているためにこれら物性が 発現すると考えられる。一方、層状珪酸塩の薄片状結晶 間の距離も適度なものとなるので、燃焼時に、層状珪酸 塩の薄片状結晶が移動して難燃被膜となる焼結体を形成 しやすくなる。この焼結体は、燃焼時の早い段階で形成 されるので、外界からの酸素の供給を遮断するのみなら ず、燃焼により発生する可燃性ガスをも遮断することが でき、本発明の樹脂組成物は優れた難燃性を発現する。

[0108]

更に、本発明の樹脂組成物では、ナノメートルサイズで層状珪酸塩が微分散していることから、本発明の樹脂組成物からなる基板等に炭酸ガスレーザ等のレーザにより穿孔加工を施した場合、樹脂成分と層状珪酸塩成分とが同時に分解蒸発し、部分的に残存する層状珪酸塩の残渣も数 μ m以下の小さなもののみでありデスミア加工により容易に除去できる。これにより、穿孔加工により発生する残渣によってメッキ不良等が発生するのを防止することができる。

[0109]

樹脂中に層状珪酸塩を分散させる方法としては特に限定されず、例えば、有機化層状珪酸塩を用いる方法、樹脂と層状珪酸塩とを常法により混合した後に樹脂を発泡剤により発泡させる方法、分散剤を用いる方法等が挙げられる。これらの分散方法を用いることにより、樹脂中に層状珪酸塩をより均一かつ微細に分散させることができる。

[0110]

0 上記樹脂と層状珪酸塩とを常法により混合した後に樹脂を発泡剤により発泡させる方法は、発泡によるエネルギーを層状珪酸塩の分散に用いるものである。上記発泡剤としては特に限定されず、例えば、気体状発泡剤、易揮発性液状発泡剤、加熱分解型固体状発泡剤等が挙げられる。これらの発泡剤は、単独で用いられてもよいし、2種以上が併用されてもよい。

[0111]

上記樹脂と層状珪酸塩とを常法により混合した後に樹脂を発泡剤により発泡させる方法としては特に限定されず、例えば、樹脂と層状珪酸塩とからなる樹脂組成物に気体状発泡剤を高圧下で含浸させた後、この気体状発泡剤を上記樹脂組成物内で気化させて発泡体を形成する方法;層状珪酸塩の層間に予め加熱分解型発泡剤を含有させ、その加熱分解型発泡剤を加熱により分解させて発泡体を形成する方法等が挙げられる。

[0112]

50 [0113]

本発明の樹脂組成物のうち、無機化合物として層状珪酸 塩を用いる場合、上記層状珪酸塩の配合量の下限は1重 量部、上限は50重量部が好ましい。1重量部未満であ ると高温物性や吸湿性の改善効果が小さくなることがあ る。50重量部を超えると、本発明の樹脂組成物の密度 (比重)が高くなり、機械的強度も低下することから実 用性に乏しくなることがある。より好ましい下限は5重 量部、上限は45重量部である。5重量未満であると本 発明の樹脂組成物を薄く成形した際に充分な高温物性の 改善効果が得られないことがある。45重量部を超える と、層状珪酸塩の分散性が悪くなることがある。さらに 好ましい下限は8重量部であり、上限は40重量部であ る。8~40重量部であると工程適性において問題とな る領域はなく、充分な低吸水性が得られ、かつ、平均線 膨張率の低減効果がα1およびα2の両方の領域でも充 分に得られる。

[0114]

本発明の樹脂組成物は、更に、ハロゲン系組成物を含有しない難燃剤を含有することが好ましい。なお、難燃剤の製造工程上の都合等により微量のハロゲンが混入することはかまわない。

[0115]

上記難燃剤としては特に限定されず、例えば、水酸化ア ルミニウム、水酸化マグネシウム、ドーソナイト、アル ミン酸化カルシウム、2水和石こう、水酸化カルシウム 等の金属水酸化物;金属酸化物;赤リンやポリリン酸ア ンモニウム等のリン系化合物;メラミン、メラミンシア ヌレート、メラミンイソシアヌレート、リン酸メラミン 及びこれらに表面処理を施したメラミン誘導体等の窒素 系化合物;フッ素樹脂;シリコーンオイル;ハイドロタ ルサイト等の層状複水和物;シリコーンーアクリル複合 ゴム等が挙げられる。なかでも、金属水酸化物及びメラ ミン誘導体が好適である。上記金属水酸化物のなかで も、特に水酸化マグネシウム、水酸化アルミニウムが好 ましく、これらは各種の表面処理剤により表面処理が施 されたものであってもよい。上記表面処理剤としては特 に限定されず、例えば、シランカップリング剤、チタネ ート系カップリング剤、PVA系表面処理剤、エポキシ 系表面処理剤等が挙げられる。これらの難燃剤は、単独 で用いられてもよいし、2種以上が併用されてもよい。 [0116]

上記難燃剤として金属水酸化物を用いた場合、金属水酸化物の熱硬化性樹脂100重量部に対する好ましい配合量の下限は0.1重量部、上限は100重量部である。0.1重量部未満であると、難燃化効果が充分に得られないことがある。100重量部を超えると、本発明の樹脂組成物の密度(比重)が高くなりすぎて、実用性が乏しくなったり、柔軟性や伸度が極端に低下することがある。より好ましい下限は5重量部、上限は80重量部である。5重量部未満であると、本発明の樹脂組成物を薄

く成形した際に充分な難燃化効果が得られないことがある。80重量部を超えると、高温処理を行う工程において膨れ等による不良率が高くなることがある。更に好ましい下限は10重量部、上限は70重量部である。10~70重量部の範囲であると、力学的物性、電気物性、工程適性等で問題となる領域がなく、充分な難燃性を発現する。

[0117]

上記難燃剤としてメラミン誘導体を用いた場合、メラミン誘導体の熱硬化性樹脂100重量部に対する好ましい配合量の下限は0.1重量部、上限は100重量部である。0.1重量部未満であると、難燃化効果が充分に得られないことがある。100重量部を超えると、柔軟性や伸度等の力学的物性が極端に低下することがある。5重量部未満であると、絶縁基板を薄くしたときに充分な難燃化効果が得られないことがある。70重量部を超えると、柔軟性や伸度等の力学的物性が極端に低下することがある。更に好ましい下限は10重量部、上限は50重量部である。10~50重量部の範囲であると、力学的物性、電気物性、工程適性等で問題となる領域がなく、充分な難燃性を発現する。

[0118]

本発明の樹脂組成物には、本発明の課題達成を阻害しない範囲で特性を改質することを目的に、必要に応じて、 熱可塑性エラストマー類、架橋ゴム、オリゴマー類、造 核剤、酸化防止剤(老化防止剤)、熱安定剤、光安定 剤、紫外線吸収剤、滑剤、難燃助剤、帯電防止剤、防憂 剤、充填剤、軟化剤、可塑剤、着色剤等の添加剤が配合 されてもよい。これらはそれぞれ単独で用いられてもよ く、2種以上が併用されてもよい。

[0119]

上記熱可塑性エラストマー類としては特に限定されず、例えば、スチレン系エラストマー、オレフィン系エラストマー、ウレタン系エラストマー、ポリエステル系エラストマー等が挙げられる。樹脂との相容性を高めるために、これらの熱可塑性エラストマーを官能基変性したものであってもよい。これらの熱可塑性エラストマー類は、単独で用いられてもよく、2種以上が併用されてもより、よい。

[0120]

上記架橋ゴムとしては特に限定されず、例えば、イソプレンゴム、ブタジエンゴム、1,2ーポリブタジエン、スチレンーブタジエンゴム、ニトリルゴム、ブチルゴム、エチレンープロピレンゴム、シリコーンゴム、ウレタンゴム等が挙げられる。樹脂との相溶性を高めるために、これらの架橋ゴムを官能基変性したものであることが好ましい。上記官能基変性した架橋ゴムとしては特に限定されず、例えば、エポキシ変性ブタジエンゴムやエポキシ変性ニトリルゴム等が挙げられる。これらの架橋

ゴム類は単独で用いられてもよく、2種以上が併用されてもよい。

[0121]

上記オリゴマー類としては特に限定されず、例えば、無水マレイン酸変性ポリエチレンオリゴマー等が挙げられる。これらのオリゴマー類は、単独で用いられてもよく、2種以上が併用されてもよい。

[0122]

本発明の樹脂組成物を製造する方法としては特に限定されず、例えば、樹脂と無機化合物の各所定量と、必要に応じて配合される1種又は2種以上の添加剤の各所定量とを、常温下又は加熱下で、直接配合して混練する直接混練法、及び、溶媒中で混合した後、溶媒を除去する方法;予め上記樹脂又は上記樹脂以外の樹脂に所定量以上の無機化合物を配合して混練したマスターバッチを作製しておき、このマスターバッチ、樹脂の所定量の残部、及び、必要に応じて配合される1種又は2種以上の添加剤の各所定量を、常温下又は加熱下で、混練又は溶媒中で混合するマスターバッチ法等が挙げられる。

[0123]

上記マスターバッチ法において、上記樹脂又は上記樹脂 以外の樹脂に無機化合物を配合したマスターバッチと、 マスターバッチを希釈して所定の無機化合物濃度とする 際に用いる上記樹脂を含有するマスターバッチ希釈用樹 脂組成物は同一の組成であっても、異なる組成であって もよい。

[0124]

上記マスターバッチとしては特に限定されないが、例えば、無機化合物の分散が容易であるポリアミド樹脂、ポリフェニレンエーテル樹脂、ポリエーテルサルフォン樹 30 脂、及び、ポリエステル樹脂からなる群より選択される少なくとも1種の樹脂を含有することが好ましい。上記マスターバッチ希釈用樹脂組成物としては特に限定されないが、例えば、高温物性に優れた熱硬化性ポリイミド樹脂、エポキシ樹脂からなる群より選択される少なくとも1種の樹脂を含有することが好ましい。

[0125]

上記マスターバッチにおける無機化合物の配合量は特に限定されないが、樹脂100重量部に対する好ましい下限は1重量部、上限は500重量部である。1重量部未 40 満であると、任意の濃度に希釈可能なマスターバッチとしての利便性が薄れる。500重量部を超えると、マスターバッチ自体における分散性や、特にマスターバッチ希釈用樹脂組成物によって所定の配合量に希釈する際の無機化合物の分散性が悪くなることがある。より好ましい下限は5重量部、上限は300重量部である。

[0126]

また、例えば、遷移金属錯体類のような重合触媒(重合開始剤)を含有する無機化合物を用い、熱可塑性樹脂のモノマーと無機化合物とを混練し、上記モノマーを重合 50

させることにより、熱可塑性樹脂の重合と樹脂組成物の製造とを同時に一括して行う方法を用いてもよい。

[0127]

本発明の樹脂組成物の製造方法における混合物を混練する方法としては特に限定されず、例えば、押出機、2本ロール、バンバリーミキサー等の混練機を用いて混練する方法等が挙げられる。

[0128]

本発明の樹脂組成物は、樹脂と無機化合物とが組み合わせられ、分子鎖の拘束による Tgや耐熱変形温度の上昇が図られていることにより、高温での低い線膨張率を有し、耐熱性、力学的物性、透明性等に優れている。

[0129]

更に、樹脂中では無機化合物に比べて気体分子の方がはるかに拡散しやすく、樹脂中を拡散する際に気体分子は無機化合物を迂回しながら拡散するので、ガスバリア性も向上している。同様にして気体分子以外に対するバリア性も向上し、耐溶剤性、吸湿性、吸水性等が向上している。これにより、例えば、多層プリント配線板での銅のマイグレーションを抑制することができる。更に、樹脂中の微量添加物が表面にブリードアウトしてメッキ不良等の不具合が発生することも抑制できる。

[0130]

本発明の樹脂組成物において、上記無機化合物として層状珪酸塩を用いれば、多量に配合しなくとも優れた力学的物性が得られることから、薄い絶縁基板とすることができ、多層プリント基板の高密度化、薄型化が可能となる。また、結晶形成における層状珪酸塩の造核効果や耐湿性の向上に伴う膨潤抑制効果等に基づく寸法安定性の向上等が図られている。更に、燃焼時に層状珪酸塩による焼結体が形成されるので燃焼残渣の形状が保持され、燃焼後も形状崩壊が起こらず、延焼を防止することができ、優れた難燃性を発現する。

[0131]

また、本発明の樹脂組成物において、ノンハロゲン難燃 剤を用いれば、環境にも配慮しつつ、高い力学的物性と 高い難燃性とを両立することができる。

本発明の樹脂組成物の用途としては特に限定されないが、適当な溶媒に溶解したり、フィルム状に成形したりして加工することにより、例えば、多層基板のコア層やビルドアップ層等を形成する基板用材料、シート、積層板、樹脂付き銅箔、銅張積層板、TAB用テープ、プリント基板、プリプレグ、ワニス等に好適に用いられる。かかる本発明の樹脂組成物を用いてなる基板用材料、シート、積層板、樹脂付き銅箔、銅張積層板、TAB用テープ、プリント基板、プリプレグ、接着シートもまた本発明の1つである。

[0132]

50 上記成形の方法としては特に限定されず、例えば、押出・

機にて、溶融混練した後に押出し、Tダイやサーキュラ ーダイ等を用いてフィルム状に成形する押出成形法;有 機溶剤等の溶媒に溶解又は分散させた後、キャスティン グしてフィルム状に成形するキャスティング成形法;有 機溶剤等の溶媒に溶解又は分散して得たワニス中に、ガ ラス等の無機材料や有機ポリマーからなるクロス状又は 不織布状の基材をディッピングしてフィルム状に成形す るディッピング成形法等が挙げられる。なかでも、多層 基板の薄型化を図るためには、押出成形法やキャスティ ング成形法が好適である。なお、上記ディッピング成形 法において用いる基材としては特に限定されず、例え ば、ガラスクロス、アラミド繊維、ポリパラフェニレン ベンゾオキサゾール繊維等が挙げられる。

[0133]

本発明の基板用材料、シート、積層板、樹脂付き銅箔、 銅張積層板、TAB用テープ、プリント基板、プリプレ グ、接着シート及び光回路形成材料は、本発明の樹脂組 成物からなることにより、高温物性、寸法安定性、耐溶 剤性、耐湿性及びバリア性に優れ、多工程を通じて製造 される場合でも高い歩留りで得ることができる。

[0134]

また、本発明の基板用材料は、熱硬化性樹脂中に層状珪 酸塩がナノメートルサイズで微分散していることから低 線膨張率、耐熱性、低吸水率であることに加え、高い透 明性をも実現できる。従って、本発明の基板用材料は、 光パッケージの形成材料、光導波路材料、接続材料、封 止材料等の光回路形成材料、光通信用材料としても好適 に使用することができる。

[0135]

本発明の樹脂組成物は熱硬化性樹脂中に層状珪酸塩がナ ノメートルサイズで微分散していることから低線膨張 率、耐熱性、低吸水率であることに加え、高い透明性を も実現できる。従って、本発明の樹脂組成物は、光パッ ケージの形成材料、光導波路材料、接続材料、封止材料 等の光回路形成材料として好適に用いることができる。 [0136]

【実施例】

以下に実施例を掲げて本発明を更に詳しく説明するが、 本発明はこれら実施例のみに限定されるものではない。 [0137]

(実施例1)

ビスフェノールF型エポキシ樹脂(大日本インキ化学工 業社製、エピクロン830LVP)54重量部、BTレ ジン(三菱瓦斯化学社製、BT2100B)14.7重 量部及びネオペンチルグリコールジグリシジルエーテル 14.7重量部からなるエポキシ樹脂組成物83.4重 量部、カップリング剤として y ーグリシドキシプロピル トリメトキシシラン(日本ユニカー社製、A-187) 1. 9重量部、硬化触媒としてアセチルアセトン鉄(日

テアリルジメチル4級アンモニウム塩で有機化処理が施 された膨潤性フッ素マイカ(コープケミカル社製、ソマ シフMAE-100) 13. 7重量部、及び、有機溶媒 としてメチルエチルケトン(和光純薬社製、特級)20 0重量部を加え、撹拌機にて1時間撹拌した後、更に流 星式撹拌機にて混合した。その後、脱泡し、樹脂/層状 珪酸塩溶液を得た。次いで、得られた樹脂/層状珪酸塩 溶液を鋳型に入れた状態で溶媒を除去した後、110℃ で3. 5時間加熱し、更に160℃で3時間加熱して硬 化させ、樹脂組成物からなる厚さ2mm及び100μm の板状成形体を作製した。

[0138]

(実施例2)

ビスフェノールA型エポキシ樹脂(ダウケミカル日本社 製、D. E. R331L) 40重量部、及び、固形エポ キシ樹脂(東都化成社製、YP55)40重量部からな るエポキシ樹脂組成物80重量部、ジシアンアジド(ア デカ社製、アデカハードナーEH-3636) 2.8重 量部、変性イミダゾール(アデカ社製、アデカハードナ 20 - EH-3366) 1. 2重量部、層状珪酸塩としてト リオクチルメチルアンモニウム塩で有機化処理が施され た合成へクトライト(コープケミカル社製、ルーセンタ イトSTN)16重量部、及び、有機溶媒としてジメチ ルホルムアミド(和光純薬社製、特級)400重量部を ビーカーに加え、撹拌機にて1時間撹拌した後、脱泡 し、樹脂/層状珪酸塩溶液を得た。次いで、得られた樹 脂/層状珪酸塩溶液をポリエチレンテレフタレートのシ ート上に塗布した状態で溶媒を除去した後、110℃で 3時間加熱し、更に170℃で30分間加熱して硬化さ せ、樹脂組成物からなる厚さ2mm及び100µmの板 状成形体を作製した。

[0139]

30

(実施例3)

ビスフェノールA型エポキシ樹脂(ダウケミカル日本社 製、D. E. R331L) 56重量部、及び、固形エポ キシ樹脂(東都化成社製、ΥР55)24重量部からな るエポキシ樹脂組成物80重量部、ジシアンアジド (ア デカ社製、アデカハードナーEH-3636)3.9重 量部、変性イミダゾール(アデカ社製、アデカハードナ 40 - EH-3366) 1. 7重量部、層状珪酸塩としてト リオクチルメチルアンモニウム塩で有機化処理が施され た合成へクトライト(コープケミカル社製、ルーセンタ イトSTN) 30重量部、及び、有機溶媒としてジメチ ルホルムアミド(和光純薬社製、特級)250重量部、 合成シリカ(アドマテックス社製、アドマファインSO -E2) 22重量部をビーカーに加え、撹拌機にて1時 間撹拌した後、脱泡し、樹脂/層状珪酸塩溶液を得た。 次いで、得られた樹脂/層状珪酸塩溶液をポリエチレン テレフタレートのシート上に塗布した状態で溶媒を除去 本化学産業社製)1.0重量部、層状珪酸塩としてジス 50 した後、110℃で3時間加熱し、更に170℃で30

分間加熱して硬化させ、樹脂組成物からなる厚さ2mm 及び100μmの板状成形体を作製した。

[0140]

(実施例4)

ビスフェノールA型エポキシ樹脂(ダウケミカル日本社 製、D. E. R331L) 56重量部、及び、固形エポ キシ樹脂(東都化成社製、YP55)24重量部からな るエポキシ樹脂組成物80重量部、ジシアンアジド(ア デカ社製、アデカハードナーEH-3636) 1. 7重 量部、変性イミダゾール(アデカ社製、アデカハードナ -EH-3366) O. 7重量部、層状珪酸塩としてト リオクチルメチルアンモニウム塩で有機化処理が施され た合成へクトライト(コープケミカル社製、ルーセンタ イトSTN) 16重量部、ホウ酸アルミニウムウィスカ (四国化成工業社製、アルボレックスYS3A) 10重 量部、水酸化マグネシウム(協和化学工業社製、キスマ 5 J) 2 2 重量部、及び、有機溶媒としてジメチルホル ムアミド(和光純薬社製、特級)250重量部をビーカ 一に加え、撹拌機にて1時間撹拌した後、脱泡し、樹脂 /層状珪酸塩溶液を得た。次いで、得られた樹脂/層状 珪酸塩溶液をポリエチレンテレフタレートのシート上に 塗布した状態で溶媒を除去した後、110℃で3時間加 熱し、更に170℃で30分間加熱して硬化させ、樹脂 組成物からなる厚さ2mm及び100μmの板状成形体 を作製した。

[0141]

(比較例1)

膨潤性フッ素マイカ(コープケミカル社製、ソマシフM AE-100) を配合しなかったこと以外は実施例1と 同様にして樹脂組成物、及び、樹脂組成物からなる厚さ 30 ・板状成形体を25℃から300℃まで昇温したときの 2mm及び100μmの板状成形体を作製した。

[0142]

(比較例2)

合成へクトライト(コープケミカル社製、ルーセンタイ トSTN)を配合しなかったこと以外は実施例2と同様 にして樹脂組成物、及び、樹脂組成物からなる厚さ2m m及び100μmの板状成形体を作製した。

[0143]

(比較例3)

合成へクトライト(コープケミカル社製、ルーセンタイ 40 トSTN)を配合せず、合成シリカの添加量を52重量 部としたこと以外は実施例3と同様にして樹脂組成物、 及び、樹脂組成物からなる厚さ2mm及び100μmの 板状成形体を作製した。

[0144]

(比較例 4)

合成へクトライト(コープケミカル社製、ルーセンタイ トSTN)を配合せず、水酸化マグネシウムの添加量を 42重量部とした以外は実施例4と同様にして樹脂組成 物、及び、樹脂組成物からなる厚さ2mm及び100 μ 50 【0149】

mの板状成形体を作製した。

[0145]

<評価>

実施例1~4及び比較例1~4で作製した板状成形体の 性能を以下の項目について評価した。結果は表1及び表 2に示した。

[0146]

(1) 熱膨張係数の測定

板状成形体を裁断して3mm×25mmにした試験片 を、TMA (thermomechanical An alysys)装置(セイコー電子社製、TMA/SS 120℃)を用いて、昇温速度5℃/分で昇温し、平均 線膨張率の測定を行い、以下の項目について評価を行っ た。

[0147]

- ・樹脂組成物のガラス転移温度よりも10℃~50℃高 い温度での平均線膨張率 (α2) [℃-1]。
- ・樹脂組成物のガラス転移温度よりも10℃~50℃高 い温度での平均線膨張率 (α2) を、樹脂組成物のガラ ス転移温度よりも50℃~10℃低い温度での平均線膨 張率 (α 1) で除して求めた平均線膨張率比 (α 2/ α 1) 。
- ・50~100℃での平均線膨張率 [℃-1] 及び200 ~240℃での平均線膨張率 [℃-1]。
- ・150~200℃での平均線膨張率を、50~100 ℃での平均線膨張率で除して求めた平均線膨張率比
- (1)、及び、250~300℃での平均線膨張率を、 50~100℃での平均線膨張率で除して求めた平均線 膨張率比(2)。
- 長さの変化量を、板状成形体の25℃での長さで除して 求めた変化率(%)。
 - ・前述した式(1)で表される平均線膨張率比(3)。
 - ・樹脂組成物のTgよりも10℃~50℃高い温度での 平均線膨張率を、各実施例に対応する比較例1、2、 3、4、5で作製した樹脂組成物のTgよりも10℃~

50℃高い温度での平均線膨張率でそれぞれ除して求め た改善率。

[0148]

(2)層状珪酸塩の平均層間距離

X線回折測定装置(リガク社製、RINT1100)を 用いて、厚さ2mmの板状成形体中の層状珪酸塩の積層 而の回折より得られる回折ピークの2 θを測定し、下記 式(5)のブラックの回折式により、層状珪酸塩の(0) 01) 面間隔 dを算出し、得られた dを平均層間距離 (nm) とした。

 $\lambda = 2 \, \mathrm{d} \, \mathrm{sin} \, \theta \, \cdots \, (5)$

上記式(5)中、 λ は0.154であり、 θ は回折角を 表す。

--- 18 ---

(3) 5層以下の積層体として分散している層状珪酸塩 の割合

厚さ100μmの板状成形体を透過型電子顕微鏡により 10万倍で観察し、一定面積中において観察できる層状 珪酸塩の積層体の全層数 X 及び 5 層以下で分散している * *層状珪酸塩の層数 Y を計測し、下記式(4)により 5層 以下の積層体として分散している層状珪酸塩の割合

(%)を算出した。

[0150]

【数5】

5層以下の積層体として分散している層状珪酸塩の割合(%)=(Y/X)×100

···式(4)

[0151]

(4)吸水率の測定

厚さ100μmの板状成形体を3×5cmの短冊状にし た試験片を作製し、150℃で5時間乾燥させた後の重 Fedorsの計算式により算出した。 さ(W1)を測定した。次いで、試験片を水に浸漬し、 【0155】 100℃の沸騰水中に1時間放置した後取り出し、ウエ スで丁寧に拭き取った後の重さ(W2)を測定した。下 記式により吸水率を求めた。

吸水率(%) = $(W2-W1)/W1\times100$

[0152]

(5)誘電率の測定

インピーダンス測定器(ヒューレットパッカード社製、 HP4291B)を用いて、周波数1MHz付近の誘電 率を測定した。

[0153]

(6) 引張弾性率の測定

JIS K6301に準ずる方法により測定を行った。 [0154]

(7)溶解度パラメーターの測定

(8) 10%重量減少温度の測定

サンプル5~10mgを150℃で5時間乾燥させた 後、TG/DTA装置(セイコー電子社製、TG/DT A320)を用いて、以下の測定条件により測定した。

20 [0156]

測定温度:25~600℃ 昇温速度:10℃/min 窒素ガス:200ml/min

[0157] 【表1】

		実施例1	比較例1	案施例 2	比較例 2	実施例3	比較例 3	実施例 4	比較例 4
L、スフェノールF型はずが樹脂	EPICLON830LVP	54.0	54.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
L' 371/-1/A 型Iボ 抄樹脂	DER331L	0.0	0.0	40.0	40.0	56.0	56.0	24.0	24.0
固形は、や樹脂	YP55	0.0	0.0	40.0	40.0	24.0	24.0	56.0	56.0
BT レジン	BT2100B	14.7	14.7	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
ネオペ・ンチルク・リコールジ・ケ・リシジ・ルエーテル		14.7	14.7	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
アーグ・リント・キシブ・ロヒ・ みトリメトキシシラン	A-187	1.9	1.9	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
アセチルアセトン鉄		1.0	1.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
デジジア計		0.0	0.0	2.8	2.8	3.9	3.9	1.7	1.7
変性にダゾール		0.0	0.0	1.2	1.2	1.7	1.7	0.7	0.7
膨潤性フッ素マイカ	<i>ሃ</i> ኛ沙 ጋ MA E-100	13.7	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
合成ヘクトライト	N1S 47612-4	0.0	0.0	16.0	0.0	30.0	0.0	20.0	0.0
ዕ 4 አ ክ	7## V-97 YS3A	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	10.0	10.0
沙儿加	71. 37747 SO-E2	0.0	0.0	0.0	0.0	22.0	52.0	0.0	0.0
水酸化が、シウム	‡	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	22.0	42.0
メチルエチルケトン		200.0	200.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
ジュチル本ルムアミト・		0.0	0.0	400.0	400.0	250.0	250.0	250.0	250.0

[0158]

【表2】

5 %は×1

			実施例1	比較例 1	案施例 2	比較例 2	実施例3	比較例3	案施例 4	比較例 4
α2		X10E-5(C)	13.9	17.4	13.5	18.1	7.1	17.5	6.5	16.8
$\alpha 2 / \alpha 1$			1.83	2.18	1.85	2.24	1.28	2.18	1.12	2.33
20-100℃平均線膨張率	3線膨張率	X10E-5(C)	7.1	8.0	7.3	. w	5.8	7.8	5.5	8.2
200-240℃平均被散强率	心核形況中	×10E-5(℃)	6.8	20<	10.2	20<	6.0	20<	6.2	20<
平均線膨張係数比(1)	(数比(1)		1.42	2.45	1.40	2.48	1.15	2.60	1.2	2.6
平均線膨張係数比(2)	数比(2)		0.35	10<	0.42)01	0.36	10<	0.34	10<
変化率		%	2.25	5<	2.43	2<	2.10	5<	2.02	5<
平均隸膨張係数比(3)	数比(3)		1.0273	1.05<	1.0248	1.05<	1.0222	1.05<	1.0198	1.05<
改善率		%	0.75	$0.98\langle$	0.68	0.98<	0.66	0.98<	09.0	0.98
引張彈性率		МРа	22.5	9. 2	17.4	8.6	27.1	8.8	28.2	8.2
吸水率		%	1.10	3.20	0. 30	3.35	0.82	2.20	0.91	2.63
號臨裕	吸水処理前		3.6	3.6	3.5	3.5	3.3	3.4	3.3	3.4
(@1MHz)	吸水処理後		4.1	5.2	3.8	5.1	4.0	5.4	4.0	4.5
绝緣抵抗値		a	10E+8<	10E+8<	10E+8<	10E+8<	10E+8<	10E+8<	10E+8<	10E+8<
Tg		ပ္စ	110.0	103.0	115.0	105.0	125.0	112.0	111.0	106.0
破断伸び8260°C	သူ	%	10<	10<	10<	10<	10<	10<	10<	10
浴解度パラメータ		[]/cm³]''	42<	42<	42<	42<	42<	42<	42<	42<
10%重量減少温度	油度	ပ္စ	400<	400<	400<	400<	400	400	400	400<
用每个小智		mn.	3.5<	-	3.5<	-	3.5<		3.5<	1
	5 層以下の割合	%	10<	-	>01	1	>01	1	Y01	1

【0 1 5 9】 【発明の効果】

本発明によれば、力学的物性、寸法安定性、耐熱性、難 燃性等に優れ、特に高温物性に優れた樹脂組成物、基板 川材料、シート、積層板、樹脂付き鍋箔、銅張積層板、 TAB用テープ、プリント基板、プリプレグ及び接着シ ートを提供できる。

フロントページの続き

- (31)優先権主張番号 特願2002-287005(P2002-287005)
- (32) 優先日 平成14年9月30日(2002.9.30)
- (33)優先権主張国 日本国(JP)
- (72)発明者 柴山 晃一

大阪府三島郡島本町百山2-1 積水化学工業株式会社内

(72)発明者 出口 英寬

大阪府三島郡島本町百山2-1 積水化学工業株式会社内

Fターム(参考) 4F100 AA01A AA03A AB17B AC10A AK01A AK36A AK49A AK52A AK53A AK54A AS00 GB43 JA02A JA05A JB13A JB14A JG05A JK02A JK07A JK08A YY00A

4J002 AC032 AC072 BF051 BG042 CD011 CD021 CD051 CD061 CD071 CD131 CD141 CD171 CD181 CD191 CK011 CM021 CM041 CP031 DJ006 DJ056 FA016 FA066 FB096 FB106 FB146 FB236 FB266 FD136 GQ00

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)